







Electrochemical measuring cell for the determination of the cell count and the biological activity

Patent number: EP1199560
Publication date: 2002-04-24
Inventor: SELL DIETER DR (DE); PESCHECK MICHAEL DIPL-ING (DE)
Applicant: DECHEMA GES FUER CHEMISCHE TEC (DE)
Classification:
- **international:** G01N27/327; C12Q1/00; G01N33/543; C12Q1/04
- **european:** G01N27/403; G01N33/02
Application number: EP20010116289 20010705
Priority number(s): DE20002017268U 20001007

Also published as:

 DE20017268U (U1)

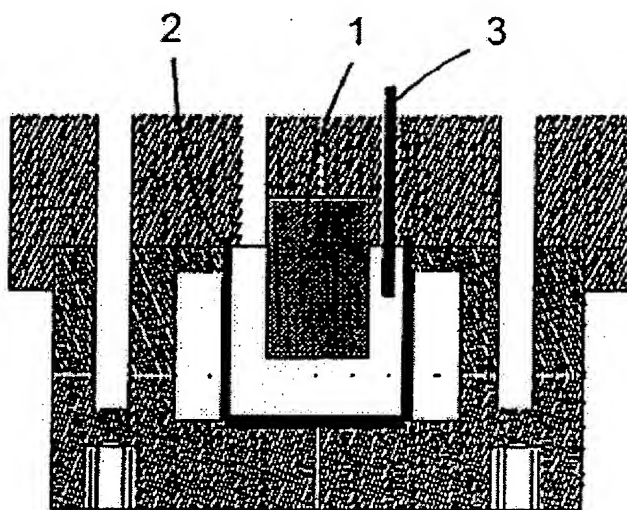
Cited documents:

 US4528270
 DE29910595U
 WO0020626
 EP0668502
 GB2173313
more >>

Report a data error here

Abstract of EP1199560

An electrochemical measurement cell combining an anode, a cathode, and leads with voltage- and current measurement instrumentation, with a redox mediator immobilized in the framework of a gel substrate, is new.

Abb. 1

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

D4



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 1 199 560 A1**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:
24.04.2002 Patentblatt 2002/17

(51) Int Cl.7: **G01N 27/327**, C12Q 1/00,
G01N 33/543, C12Q 1/04

(21) Anmeldenummer: 01116289.8

(22) Anmeldetag: 05.07.2001

(84) Benannte Vertragsstaaten:
**AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE TR**
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 07.10.2000 DE 20017268 U

(71) Anmelder: **DECHEMA Gesellschaft für
Chemische Technik und Biotechnologie e.V.
60486 Frankfurt (DE)**

(72) Erfinder:
• **Sell, Dieter, Dr.**
61206 Wöllstadt (DE)
• **Pescheck, Michael, Dipl.-Ing.**
63619 Bad Orb (DE)

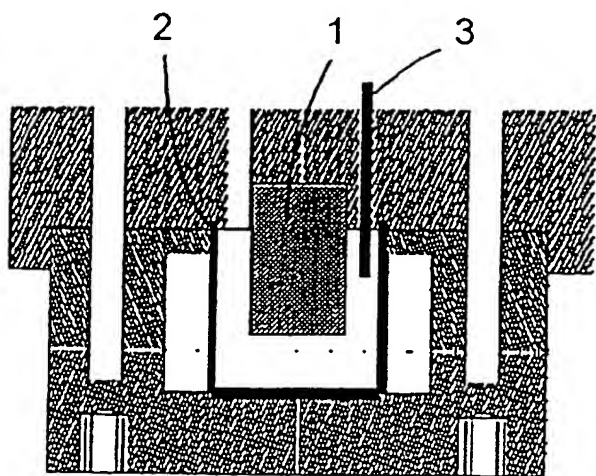
(74) Vertreter: **Meyer-Dulheuer, Karl-Hermann, Dr.**
Metzlerstrasse 27
60594 Frankfurt am Main (DE)

(54) **Elektrochemische Messzelle zur Bestimmung der Zellzahl und Aktivität von biologischen Systemen**

(57) Es wird eine elektrochemische Messzelle zur Bestimmung der Zellzahl und Aktivität von biologischen Systemen beschrieben, die mit einer Anode, einer Kathode, deren elektrischen Ableitungen und mit Vorrichtun-

gen zur Messung der Spannung und des Stromflusses ausgerüstet ist, wobei das zu untersuchende biologische System zusammen mit einem Redoxmediator in einem aus einem Gel bestehenden Trägergerüst immobilisiert ist.

Abb. 1



EP 1 199 560 A1

Beschreibung

[0001] Gegenstand der Erfindung ist eine elektrochemische Messzelle zur Bestimmung der Zellzahl und Aktivität von biologischen Systemen, die beispielsweise in der Lebensmittelindustrie zur Überwachung der Qualität von Starterkulturen eingesetzt werden kann.

[0002] Eine Qualitätskontrolle der eingesetzten Starterkultur erfolgt sowohl beim Hersteller als auch beim Anwender meist in Form traditioneller Methoden der Keimzahlbestimmungen zum Beispiel durch einen Plattentest, der jedoch ein Ergebnis erst mit mehrtätiger Verzögerung liefert.

[0003] Im Hinblick auf die Optimierung betrieblicher Produktionsabläufe stellte sich deshalb die Aufgabe, wesentlich schneller und effektiver als derzeit möglich Angaben zur Tauglichkeit mikrobieller Kulturen zu erhalten. Dies gilt sowohl für den Hersteller von Starterkulturen als auch für den Anwender.

[0004] Hinzu kommt, dass auch ein erhebliches Interesse an einer schnellen Messmethode zur Bestimmung der Qualität von Lebensmitteln oder Lebensmittelkonzentraten besteht. Die Vermehrung von Mikroorganismen in Lebensmitteln oder Lebensmittelkonzentraten führt in der Regel zu Qualitätseinbußen durch Veränderung von Geruch und Geschmack und den Verlust wertgebender Inhaltsstoffe. Insbesondere für weiterverarbeitende Betriebe ist es deshalb sehr wichtig, eine Aussage über die Keimbelastung der in der Lebensmittelindustrie eingesetzten Grundstoffe zu erhalten, damit noch während des Produktionsprozesses geeignete Maßnahmen ergriffen oder nach dem Erkennen einer Kontamination der Rohware diese erst gar nicht verarbeitet wird.

[0005] Es sind bereits zahlreiche mikrobiologische Untersuchungsmethoden bekannt, die in der Lebensmittelindustrie eingesetzt werden können. Eine Kontrolle der Keimkonzentrationen kommerzieller mikrobiologischer Starterkulturen erfolgt in der Regel über Ausplattieren auf geeigneten Nährmedien nach entsprechender Verdünnung des Ausgangspräparates. Anhand der sich nach einigen Tagen auf den Nähragarplatten entstehenden Kolonien kann die ursprüngliche Keimkonzentration zurückgerechnet werden. Andere Methoden wie das Zählkammerverfahren oder eine photometrische/turbidimetrische Bestimmung führen schneller zu einem Ergebnis, jedoch kann mit diesen Verfahren nicht oder nur sehr beschränkt festgestellt werden, ob die zu untersuchende Probe tatsächlich lebende, aktive Zellen enthält. Auch können kleine Zellzahlen mit diesen Techniken nicht bestimmt werden.

[0006] Bei geringen Keimgehalten besteht die Möglichkeit, die Mikroorganismen auf einer Membran abzuscheiden und eine mikroskopische Direktzählmethode, zum Beispiel mittels Epifluoreszenz-Mikroskopie durchzuführen. Diese Methode führt zwar zu schnellen Ergebnissen, kann sich aber bislang nicht durchsetzen, da das Färbeverhalten der Mikroorganismen sowie die

Auszähltechnik noch mit Schwierigkeiten behaftet sind. Eine Variante dieses Verfahrens besteht aus einem Lasersystem, welches eine Filtrationsmembran nach Inkubation mit einem Fluoreszenzfarbstoff automatisch abrastert und vitale Keime identifiziert.

[0007] Ein weiteres Verfahren, welches im Bereich der Lebensmittel-Qualitätskontrolle bereits zum Stand der Technik gehört (DIN 10195 zur Keimzahlbestimmung in Milch) ist das Coulter-Counter-Verfahren. Das Coulter-Prinzip beruht auf einer Widerstandsmessung. Durch eine sich in einem elektrischen Feld befindliche Kapillare fließt ein definierter elektrischer Strom. Dieser Stromfluss verändert sich, wenn ein Partikel, zum Beispiel ein Mikroorganismus, die Kapillare passiert, da die Leitfähigkeit des Partikels sich von der des Elektrolyten unterscheidet. Die Anwendung dieser Methode ist immer dann mit Schwierigkeiten verbunden, wenn sich neben Mikroorganismen weitere Partikel im Flüssigmedium befinden, die zu Falschsignalen führen können.

[0008] Weiterhin steht als Schnellmethode das Biolumineszenz-Messverfahren zur Verfügung. Dieses Verfahren hat sich bis jetzt allerdings nicht durchsetzen können. Die unterschiedlichen ATP-Gehalte und -Umsatzraten in Abhängigkeit von den jeweiligen Mikroorganismen sind zu unterschiedlich, so dass produktbezogene Eichkurven bzw. Kennlinien erarbeitet werden müssten. Für Messungen von Keimbelastungen bei Rohwaren oder in abgefüllten Getränken konnten mit dieser Methode keine befriedigenden Resultate erzielt werden; lediglich bei der Reinigung von Tanks und Leitungen in der Getränkeindustrie konnten Erfolge erzielt werden, da Differenzmessungen vor und nach den Reinigungsschritten eine Bewertung ermöglichen.

[0009] Schließlich sind auch bereits immunbiologische Verfahren zur Detektion und zur Bestimmung von Kontaminationskeimen entwickelt worden. Diese Verfahren werden so durchgeführt, dass polyklonale Antikörper gegen verschiedene Stämme von Mikroorganismen in einem ELISA-Test oder nach Bindung an eine Quarzoberfläche für piezoelektrische Messungen eingesetzt werden. Der Nachteil dieser Testmethode ist darin zu sehen, dass nur die Mikroorganismen erfasst werden, gegen die die Antikörper gerichtet sind, während alle übrigen unerkannt bleiben.

[0010] Außerdem ist auch schon die Detektion und Identifizierung von Mikroorganismen durch spezifische DNA-Sonden beschrieben worden. Hierbei werden Zellen, die durch Filtration aus einer Probe abgetrennt wurden, lysiert und deren DNA extrahiert. Die DNA wird mittels der Polymerase-Kettenreaktion (PCR) amplifiziert und schließlich über Hybridisierungen mit bekannten DNA-Fragmenten bestimmten Mikroorganismen zugeordnet. Hierfür sind bereits Chiptechnologien beschrieben, mit deren Hilfe zeitgleich einige hundert Organismen identifiziert werden können.

[0011] Als Nachteil dieser technisch sehr anspruchsvollen Methode ist zu sehen, dass eine Unterscheidung zwischen lebenden und toten Zellen nicht vorgenom-

men werden kann. Weiterhin ist eine Bestimmung der Anzahl von Zellen kaum möglich. Hinzu kommt, dass die Lyse von Mikroorganismen und die Freisetzung der DNA nicht bei allen Spezies in gleicher Weise erfolgreich ist, wodurch es zu Falschaussagen kommen kann. Schließlich stellt die Extraktion und Isolierung von DNA einen arbeitsintensiven Prozessschritt dar, der hohe Anforderungen an die vorhandene Ausstattung und das durchführende Personal stellt, die nicht bei allen Anwendern vorausgesetzt werden können.

[0012] Es sind auch bereits elektrochemische Verfahren zur Keimdetektion entwickelt worden. Bei der Qualitätskontrolle von Lebensmitteln, insbesondere bei Milch, aber auch bei Fleisch, Geflügel und Gemüse werden zur Beurteilung von mikrobiellen Kontaminationen Redoxfarbstoffe eingesetzt und die Zeitdauer des Farbumschlages, der durch die mikrobiellen Dehydrogenasen bewirkt wird, zur Bewertung herangezogen. Diese Methoden liefern nur grobe Richtwerte, sind jedoch für erste orientierende Abschätzungen durchaus sinnvoll und praxisrelevant, da sie ein schnelles Ergebnis liefern.

[0013] In mehreren Arbeiten wurden Versuche beschrieben, die mikrobielle Reduktion von Redoxfarbstoffen durch analytische Erfassung der reduzierten Form des Farbstoffes zu quantifizieren, um so eine genaue Aussage zur Beurteilung einer mikrobiellen Kontamination machen zu können. Neben optischen Methoden wurden hierbei in der Vergangenheit auch elektrochemische Methoden erprobt. Beispielsweise beschrieben britische Autoren bereits 1989 die Möglichkeit, einen Mix verschiedener Redoxfarbstoffe einzusetzen, um mit elektrochemischem Messaufbau eine Kurzzeitbestimmung von Mikroorganismen in Milch vorzunehmen. Als problematisch stellte sich hierbei heraus, dass die eingesetzten Redoxfarbstoffe teilweise irreversibel an die Oberflächen der verwendeten Elektroden adsorbierten und diese zunehmend inaktivierten.

[0014] Darüber hinaus ist aus dem deutschen Gebrauchsmuster 299 10 595.4 ein elektrochemischer Sensor zur Bestimmung der Anzahl und des physiologischen Aktivitätszustandes von Enzymen, Zellen und Organismen, insbesondere Mikroorganismen, bekannt, der eine Anode und eine Kathode sowie deren elektrische Ableitungen enthält, die über einen äußeren Stromkreis mit einer Vorrichtung zur Messung der Spannung oder des Stromflusses verbunden sind. Der Sensor ist dabei als eine Durchflusszelle mit einem kanalartigen Reaktionsraum oder als eine allseitig geschlossene Zelle ausgestattet, in der die Untersuchungsflüssigkeit in Bewegung gehalten wird.

[0015] Es wurde nun gefunden, dass die Zellzahl und die Aktivität von biologischen Systemen schnell und zuverlässig durch eine elektrochemische Messzelle bestimmt werden kann, die mit einer Anode, einer Kathode, deren elektrischen Ableitungen und mit Vorrichtungen zur Messung der Spannung oder des Stromflusses ausgerüstet ist und das zu untersuchende biologische

System zusammen mit einem Redoxmediator in einem aus einem Gel bestehenden Trägergerüst immobilisiert ist.

[0016] Das zu untersuchende biologische System kann aus Enzymen, Zellen, Bakterien, Pilzen oder Algen bestehen, beispielsweise aus einer in der Lebensmittelindustrie eingesetzten Starterkultur.

[0017] Als Redoxmediatoren werden vorzugsweise Chinon-Hydrochinon-Systeme eingesetzt. Bewährt haben sich das 2, 3, 5, 6-Tetramethyl-p-benzochinon (Durochinon), Juglon, das 2-Hydroxi-1,4-naphthochinon, das 1,2-Naphthochinon, das 1,4-Benzochinon, aber auch andere Redoxmediatoren wie das N-Methylphenazoniummethylsulfat (PMS), das Thionin und das Kaliumhexacyano-ferrat III.

[0018] Zur Bildung des Trägergerüsts kann jede gelbildende Substanz eingesetzt werden. Besonders bewährt haben sich Exopolysaccharid-Gele wie das Sephadex-Gel®.

[0019] Die in der Messzelle verwendeten Elektroden, die vorzugsweise auch noch eine Referenzelektrode umfassen, können aus jedem zur Herstellung von Elektroden verwendbaren Material bestehen. Ganz besonders bewährt haben sich Elektroden aus einem Metall, aus einem mit Platin beschichteten Titan, aus Tantal, aus Graphit oder Glaskohlenstoff. Als Gegenelektrode kann die Tiegelwand der Messzelle verwendet werden, während die Arbeitselektrode stabförmig gestaltet ist. Die Elektroden können jedoch auch jede andere geometrische Ausgestaltung finden und rechteckig, kreisförmig oder halbkreisförmig sein.

Abb.1 zeigt einen Querschnitt durch die erfindungsgemäße Messzelle. Die Arbeitselektrode 1 ist dort während der Messung in der Nähe der Gegenelektrode 2 eingetaucht. Als Referenzelektrode 3 (Ag/AgCl, 3 mol KCl) wurde eine Mikroelektrode [MI-401F/Beckford, NH, USA] eingesetzt. Die Messdatenerfassung wurde mittels eines Potentiostaten [Methrom Pegestat 12/Filderstadt] durchgeführt.

[0020] Zur Durchführung der Messung kann als Reaktionsgefäß die zylindrisch geformte Gegenelektrode eingesetzt werden. Aber auch jedes andere Gefäß, zum Beispiel ein Becherglas, ist dafür geeignet. In das Reaktionsgefäß werden dann der Redoxmediator, zum Beispiel Durochinon, PMS oder ein anderer Mediator, Glukose und die gelbildende Substanz, zum Beispiel Sephadex [SIGMA G-200-120] vorgelegt, welche zuvor mit einem Mörtel fein verrieben wurde. Danach wurden die Arbeits- und die Referenzelektrode in das Reaktionsgefäß eingetaucht. Das biologische System (zum Beispiel eine Hefe, ein Bakterium, ein Enzym oder eine Zelle), welches zuvor in üblicher Verdünnung in einer flüssigen Phase suspendiert wurde, wird dann in das Reaktionsgefäß eingebracht und anschließend vermessen.

[0021] Gemessen und ausgewertet wurden die in der erfindungsgemäßen Messzelle festgestellten Stromstärken. Dabei wurde die Steigung der jeweiligen Stromkurve ermittelt und gegen die entsprechende Verdünnungsstufe aufgetragen. Die sich daraus ergebende Kurve ist charakteristisch für den jeweils eingesetzten Organismus und kann somit bei Einhaltung der jeweiligen Prozessparameter als Kalibrierung benutzt werden.

Abb. 2 zeigt die Aufnahme der Stromkurve einer Kultur mit bestimmter Verdünnungsstufe.

Abb. 3 zeigt eine lineare Ausgleichsgerade des linearen Bereichs der aufgenommenen Stromkurve zur Ermittlung der Steigung.

[0022] Für die Bestimmung der Zellzahl einer neuen Starterkultur des gleichen Stammes ist es nötig, eine Stromkurve der neuen Kultur aufzunehmen. Mit dem Wert der Steigung aus der Stromkurve ist dann in die entsprechende Kalibrierkurve zu gehen. Die ermittelte Steigung ergibt dann entweder eine Verdünnung, in welcher man auch die Zellzahl der Probe errechnen kann (Abb. 4) oder man fertigt eine Kurve an, bei der die Zellzahl direkt ablesbar ist (Abb. 5).

[0023] Die Beziehung zwischen Zellzahl und Steigung wurde nach der Erstellung der Kalibrierkurve mittels Kolonie-Bildenden-Einheiten (KBE) hergestellt.

[0024] Die erfindungsgemäße Messzelle kann nicht nur für Verfahren zur Zellzahlbestimmung von Starterkurven angewendet werden, sondern dient vielmehr in allen Bereich, in denen es auf Zellzahlbestimmungen und Aktivitätsbestimmungen von biologischen Systemen ankommt. Besonders geeignet ist die Messzelle zur Zellzahlbestimmung bei Bakterien, Hefen und anderen Pilzen, tierischen Zellen und Mycoplasmen. Sie kann außerdem zur Aktivitätsbestimmung von Enzymen und von gesamten Stoffwechselprozessen eingesetzt werden.

[0025] Die besonderen Vorteile der erfindungsgemäßen Messzelle und des in ihr durchgeführten Verfahrens bestehen darin, dass es in wenigen Sekunden zu einem Ergebnis führt und dass auch Mediatoren in Trägersubstanzen immobilisiert werden können, welche entgegengesetzte Polarität zum Lösungsmittel aufweisen. Außerdem wird durch die Immobilisierung eine verbesserte Verteilung im Reaktionsraum auch ohne den Einsatz von Rührreinrichtungen erreicht, welche sonst zur Verteilung der Substanzen erforderlich sind. Vorteilhaft ist außerdem, dass keine Spülung mit einem inerten Gas wie Stickstoff erforderlich ist, um den erneuten Sauerstofftransport in die Messlösung zu verhindern.

dadurch gekennzeichnet, dass in einer mit einer Anode, einer Kathode, deren elektrischen Ableitungen und mit Vorrichtungen zur Messung der Spannung und des Stromflusses ausgerüsteten Messzelle das zu untersuchende biologische System zusammen mit einem Redoxmediator in einem aus einem Gel bestehenden Trägergerüst immobilisiert ist.

2. Messzelle nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie neben der Anode und der Kathode noch eine Referenzelektrode enthält.

3. Messzelle nach den Ansprüchen 1 und 2, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Elektroden aus einem Metall, Graphit, Glaskohlenstoff oder einem anderen elektrisch leitfähigen Material bestehen.

4. Messzelle nach den Ansprüchen 1 bis 3, **dadurch gekennzeichnet, dass** das zu untersuchende biologische System aus Enzymen, Zellen, Bakterien, Pilzen oder Algen besteht.

5. Messzelle nach den Ansprüchen 1 bis 4, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie zur Charakterisierung lebender Kulturen eingesetzt wird.

Patentansprüche

1. Elektrochemische Messzelle zur Bestimmung der Zellzahl und Aktivität von biologischen Systemen,

Abb. 1

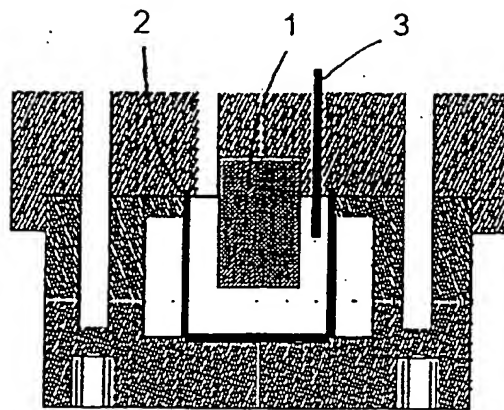


Abb. 2

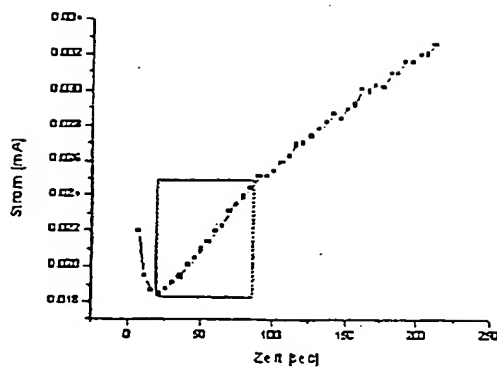


Abb. 3

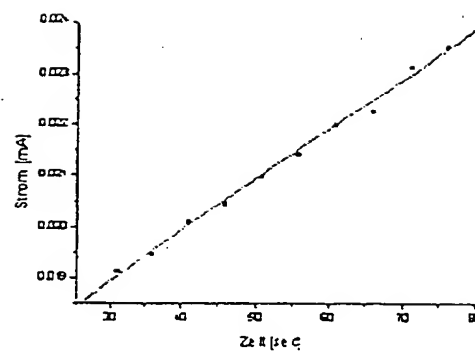


Abb. 4

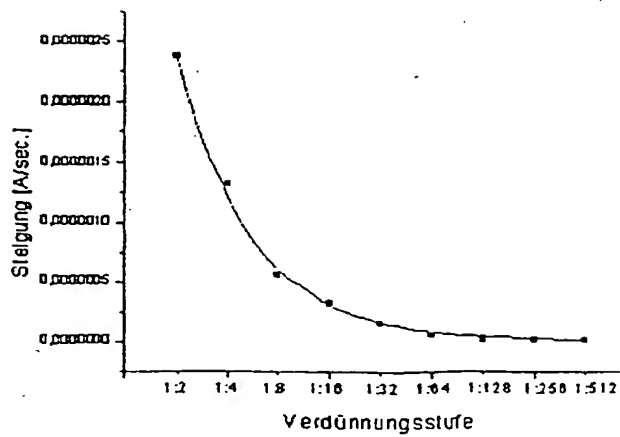
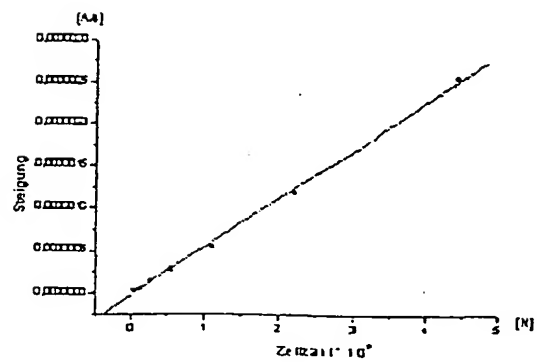


Abb. 5





Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 01 11 6289

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
X	US 4 528 270 A (MATSUNAGA TADASHI) 9. Juli 1985 (1985-07-09) * das ganze Dokument *	1-5	G01N27/327 C12Q1/00 G01N33/543 C12Q1/04
D,X	DE 299 10 595 U (DECHEMA DEUTSCHE G.C.) 23. September 1999 (1999-09-23) * das ganze Dokument *	1-5	
A	WO 00 20626 A (THERASENSE INC) 13. April 2000 (2000-04-13) * Zusammenfassung *	1	
A	EP 0 668 502 A (YISSUM RES DEV CO) 23. August 1995 (1995-08-23) * Zusammenfassung *	1	
A	GB 2 173 313 A (GENETICS INT INC) 8. Oktober 1986 (1986-10-08) * Zusammenfassung *	1	
A	ABDEL-HAMID ET AL: "Fast amperometric assay for E. coli O157:H7 using partially immersed immunoelectrodes" ELECTROANALYSIS, Bd. 10, Nr. 11, September 1998 (1998-09), Seiten 758-763, XP000973109 * Zusammenfassung *	1	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7) C12Q G01N
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchsort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 27. Februar 2002	Prüfer Moreno, C
<p>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</p> <p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur</p> <p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>			

EPO FORM 1503 03.82 (P/C03)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
 ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 01 11 6289

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
 Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

27-02-2002

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 4528270	A	09-07-1985	JP	1720935 C	24-12-1992
			JP	4005440 B	31-01-1992
			JP	59179097 A	11-10-1984
			JP	1748390 C	08-04-1993
			JP	4035160 B	10-06-1992
			JP	59179098 A	11-10-1984
			JP	59081551 A	11-05-1984
			DE	3339408 A1	03-05-1984
			GB	2131954 A , B	27-06-1984
DE 29910595	U	12-08-1999	DE	29910595 U1	12-08-1999
WO 0020626	A	13-04-2000	US	6338790 B1	15-01-2002
			AU	6420899 A	26-04-2000
			CN	1322254 T	14-11-2001
			EP	1119637 A1	01-08-2001
			WO	0020626 A1	13-04-2000
			US	6299757 B1	09-10-2001
EP 0668502	A	23-08-1995	IL	108726 A	31-12-1999
			EP	0668502 A2	23-08-1995
			JP	7301615 A	14-11-1995
			US	5942388 A	24-08-1999
GB 2173313	A	08-10-1986	AU	5516686 A	10-09-1986
			CA	1239191 A1	12-07-1988
			EP	0229765 A1	29-07-1987
			WO	8604926 A1	28-08-1986
			JP	62501932 T	30-07-1987